

## För omedelbar åtgärd

# Indragning av läkemedel

**Allvarlighetsgrad** enligt Rapid Alert System (RAS-klass) bestämd av Läkemedelsverket:  
**RAS-klass III.** Användning medför ingen påtaglig hälsorisk. Produkten dras in av annan orsak.

Namn	Lkm.form	Styrka	Fpk. strl	Varunr	Rx/Ex	EAN/GTIN	Batch-nr	Utg. Datum
Trombyl	tablett	75mg	100st	168146	Rx	21681462	X049A	10/2015

### Orsak:

Tillverkningsplats enligt ovan dras in som försiktighetsåtgärd på grund av reklameringsrapport gällande misstänkt sammanblandning.

### Vilka berörs av informationen i denna indragningskrivelse?

(Om ni berörs, vänligen se åtgärdsfältet på nästa sida)

- |                                     |   |                          |      |                          |                                  |
|-------------------------------------|---|--------------------------|------|--------------------------|----------------------------------|
| <input checked="" type="checkbox"/> | Distributör/Grossist                                      | <input type="checkbox"/> | Alla | <input type="checkbox"/> | Enbart vissa (riktad indragning) |
| <input type="checkbox"/>            | Apotek eller apoteksombud                                 | <input type="checkbox"/> | Alla | <input type="checkbox"/> | Enbart vissa (riktad indragning) |
| <input type="checkbox"/>            | Försäljningsställen utanför apotek (receptfria läkemedel) |                          |      |                          |                                  |
| <input type="checkbox"/>            | Vårdinrättningar  |                          |      |                          |                                  |
| <input type="checkbox"/>            | Konsument/ Kund/ Patient                                  |                          |      |                          |                                  |
| <input type="checkbox"/>            | Annan?  |                          |      |                          |                                  |

### Spridning av informationen:

Indragningskrivelsen har skickats från läkemedelsföretaget till Oriola AB för vidare spridning i distributionsledet.

Har information gått ut till allmänheten? Nej

### Avsändare:

Mona Fredholm  
 Pfizer AB  
 Telefon: 08 – 550 523 97  
 Adressuppgifter: Pfizer AB, Vetenskapsvägen 10, 191 90 Sollentuna



**Allvarlighetsgrad** enligt Rapid Alert System (RAS-klass) bestämd av Läkemedelsverket:

**Klass I.** Användning kan vara livshotande eller ge allvarlig skada.

**Klass II.** Användning kan orsaka sjukdom eller felbehandling, utan att vara livshotande.

**Klass III.** Användning medför ingen påtaglig hälsorisk. Produkten dras in av annan orsak.

## För omedelbar åtgärd

# Indragning av läkemedel

### Åtgärd Distributör/Grossist

- Stoppa snarast all utleverans av ovanstående läkemedel.
- Förvara indragna läkemedel åtskilda från läkemedel som får distribueras.
- Säkerställ emottagande av returer samt återrapport till berört företag senast Datum 15 maj 2014
- Avvakta med destruktion tills ytterligare information inkommer.

*OBS! Läs alltid igenom vilka åtgärder som ska vidtas. De anpassas efter varje specifik indragning.*

### Åtgärd Apotek/Försäljningsställe

Ingen åtgärd.

### Åtgärd Vården (Läkemedelsförråd eller motsvarande hos berörda vårdgivare)

Ingen åtgärd.

### Åtgärd riktad mot Konsument/Patient

Ingen åtgärd.

*[Detta utrymme kan användas av respektive mottagare för interna anteckningar.]*

### Mottagarens Anteckningar:

Åtgärdat den:

Namnteckning:

Denna indragningskrivelse är godkänd av Läkemedelsverket 17 april 2014